PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

54-145794

(43) Date of publication of application: 14.11.1979

(51)Int.CI.

CO8G 73/10 G03C 1/68 G03F 7/08 H01L 21/302

(21)Application number: 53-043288

(71)Applicant:

TORAY IND INC

(22)Date of filing:

14.04.1978

(72)Inventor:

HIRAMOTO YOSHI

EGUCHI MASUICHI

(54) HEAT-RESISTANT PHOTOSENSITIVE MATERIAL

(57)Abstract:

PURPOSE: To prepare a photosensitive material useful as insulating films of integrated circuits, etc. and giving a cured product having excellent heat resistance, by mixing a carboxylic acid group-containing aromatic polyamide, i.e. the precursor for a polyimide, with a compound having an unsaturated group and an amino group.

CONSTITUTION: A photosensitive material comprising (A) a polymer consisting mainly of a structure expressed by the formula (R1 and R2 are aromatic ring group; R3 is H, alkali matal ion or ammonium ion; n is 1 or 2), (B) a compound having a carbon-carbon double bond dimerizable or polymerizable by actinic radiation, and an amino group or its quaternary salt (e.g. diethylaminoethyl methacrylate, etc.), and if necessary (C) a sensitizer, a photo-polymerization initiator and copolymerizable monomers.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

THIS PAGE BLANK (USPTO)

(19日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

四公開特許公報(A)

昭54—145794

⑤ Int. Cl.²
C 08 G 73/10
G 03 C 1/68
G 03 F 7/08
H 01 L 21/302

識別記号 〇日本分類 26(5) E 131 103 B 1 116 A 415

99(5) C 3

6958—4 J 6791—2H 7267—2H 7113—5 F

庁内整理番号

④公開 昭和54年(1979)11月14日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全8頁)

9耐熱性感光材料

20特

顧 昭53-43288

②出 願 昭53(1978) 4 月14日

仍発 明 者 平本叔

大津市園山一丁目1番1号 東 レ株式会社滋賀事業場内 ⑫発 明 者 江口益市

大津市園山一丁目1番1号 東 レ株式会社滋賀事業場内

の出 願 人 東レ株式会社

東京都中央区日本橋室町2丁目 2番地

明 細・春

- 1. 発明の名称 耐熱性感光材料
- 2. 特許請求の範囲
 - (1) A .

- CO - R, - CONH - R, - NH - () () () () ()

(ただし、R., R. は芳香族環状基を、R. は水素、アルカリ金属イオン又はアンモニウム・イオンを表わす。 P. は1又は2である。COOR, はアミト基に対してオルト又はペリの位置に結合している。)と

なる構造単位[1]を主成分とするポリマ,

- B. 化学線により 2 量化又は重合可能な炭素一 炭素二重結合及びアミノ基又は その四級化塩 を含む化合物 (II) と・
- c. 必要に応じて加える増感剤, 光開始剤, 共重合モノマ

とからなる耐熱性感光材料。

5. 発明の詳細な説明・

本発明は耐熱性物質を与える新規な感光材料に

に関するものである。

本発明の耐熱性物質を与える新規な感光材料はとくに半導体工業における固体素子の絶縁層やパッシペーション層としては一般に無機物質が用いられている。これらの無機物質からなる層は熱的に安定であり、化学的にも不活性であるので、半導体素子の製造時及び使用時に要求される条件を満しているが、これらの層と素子を構成する他の部品との熱膨張係数が異なると、応力原因によるひび割れが生ずる。

近年、無機物質の代わりに、有機物質の使用が 試みられており、一部の分野で成功している。 当該用途では加工工程の制約から、耐熱性の有機 物質の使用が必須であり、耐熱性の評価の高いポ リイミドの適用が広く検討されている。通常、ポ リイミドの前駆体(ポリアミド酸)を強布し、ついて熟処理により環化反応を起とさせ、不溶性の ポリイミドをえている。

とれちの用途では、通常、上下の導体層の導通

特陥昭54-145794 (2)

或いは外部リードとの導通のため、絶縁膜に穴を あける必要がある。つまり、ポリイミドの如き耐 熱性の有機物質の均一な膜の状態で使用されるの ではなく、穴のあいたレリーフ構造体として用い られる。

たとえけ、Bpifano と Jordan (ドイッ公開公報 1.764.977)は可溶性ポリイミド前駆体(ポリアミド酸)から成る層の上にポジ型レジストを形成し、通常の光化学的手法によつてパターンを作ったあと、レジストがなくなつた部分のポリイミド前取体の潜出、レジスト制能、ポリイミド前駆体の熱処理を行なつて、ポリイミドのレリーフ・パターンをえている。又、Jones(J. Polymer Sci. Part C. 22、773、1969)と Agni-hotri(Proc. SPE Reginal Tech. Conf. 74、1976〕はポリイミド層の上にフォトレジストルンチンク制として用い、ポリイミンをエッチンク制として用い、ポリイシのとコーフ・パターンを開始とその別離ということはフォトレジスト膜の形成とその別離というこ

と重クロム酸塩の混合後ただちに使用する必要があり、工業的な応用には大きな制約となっている。 また、この糸では、架橋された層中に無機イオン が存在するために、無機イオンの存在が信頼性に 悪影響を及行す半導体用途には不適である。

耐熱性フォトレジストの他の例として、 Klee-berg 5 (USP 3,957,512, USP 4,040,851) の公表した。

で例示されるような構造のエステル基で感光性基を導入したポリイミド前駆体がある。これらのポリマは、主として、感光性差と2 酸塩化物基を有する化合物とジアミンとを反応させることによってえられている。これらの系では脱塩酸により生じた塩素イオンがそのままレジスト中に残り、半導体用途では信頼性に悪影響を及ぼす可能性があり、好ましくない。

の余分な工程を必要とするため、方法としては複雑になる。又、これらの方法に於いてはポリイミド層あるいはポリイミド前駆体層は各々全体としてエッチング液に対して同じ溶解性を有するもので、溶解部と残存部の境界が不明確になりやすい。

これらの欠点は耐熱性フォトレジストを用いて 直接,耐熱性の有機物質からなるレリーフ・パタ ーンを形成する方法で容易に解決できるが,公知 の一般のフォトレジストは耐熱性の面で限界があ る。

耐熱性フォトレジストとして、Kevwin と Goldrick (Polymer Eng. & Sci. 14; 426 , 1971) はポリイミド前駆体と重クロム酸塩からなる系を見い出している。この糸は感光性を有するので、通常の光化学的手法を用いて直接的にレリーフ・パターンの作製に使用できる。又、レリーフ・パターンを形成するポリイミド前駆体自体がパターン露光により、可溶部と不溶部を生ずるため、搭解部と表存部の境界が明確になる。しかしながら、この糸は安定性が著しく悪く、ポリイミド前駆体

本発明は新規な耐熱性フォトレジストに関する ものであり、該フォトレジストは優れた耐熱性、 工業的な応用可能な保存安定性を有している。又・ 半導体の信頼性に悪影響を及ぼす無機塩を含有し ないものもあり、とくにこの用途に有用である。

以下、本発明について詳細に説明する。

本発明は

A.
$$\leftarrow$$
 CO-R, \rightarrow CONH \rightarrow R, \rightarrow NH \rightarrow (1)
(COOR, \rightarrow n

なる構成単位(I)を主成分とするポリマ・

- B. 化学線により2量化又は重合可能な炭素一炭素二重結合及びアミノ基又はその四級化塩を含む化合物。
- C. 必要に応じて加える増感剤,光開始剤,共 重合モノマ,

からなる耐熱性感光材料に関するものである。

構成単位(I)は加熱あるいは触媒により閉環構造をとりうるもので、これらの構成単位からなるポリマは耐熱性を有する。

構成単位〔1〕を主成分とするポリマは構成単

位(1)のみから成るものであつてもよいし,他 の構成単位との共重合体であつてもよい。共重合 に用いられる構成単位の種類, 量はポリマの耐熱 性を着じく損わない範囲で選択するのが超ましい。 耐熱性としては最終パターン形成後(閉環熱処理 後)窒素中、200℃、1時間加熱してもパター ンの控やけや熱波量を生じない程度のものが望ま しい。共重合に用いられる構成単位は耐熱ポリマ を与えるものが特に蘇ましく,それらの例は原ら 「耐熱性高分子の現状及び母近の動向」(石油学 会誌 17, 110~120, 1974)に示されている。

上記式中, R. は芳香族環であつて, 構造単位(1) で示した COOR。とカルポモル基がオルト又はペリ の関係になりうるものである。同様な結合をしう る芳香族性複素環であつてもよい。R,の例として フェニル基,ナフタレン基,ペリレン基, ダフェ ニル基、ジフエニルエーテル基、ジフエニルスル ホン基、 2.2ージフエニルプロパン基, ベンゾフ エノン基などが典型的な例として挙げられるが, とれらに限定されない。とくに望ましいのはフェ

が好ましく用いられる。

化学線により2量化又は重合可能を炭素一炭素 二重結合及びアミノ基又はその四級化塩を含む化 合物(0)として・

(ととで R.は水素又はフェニル基, R. は水素又 · 比低級ブルキル基, B. は置換又は無置換の炭化 水素基、R,、R,は置換又は無置換のアルキル基 を各々表わす。)

(ととで、Rは無置換又は置換アルキル基を表 わす。)

$$(CH) = C - CH \rightarrow_{n} N - H_{\ell}$$

ニル基及びペンゾフェノン基である。 R.は芳香族環又は芳香族性複素環である。 R.の

例としてジフエニルエーテル基,ジフエニルメタ ン基、ジフエニルスルホン基などが典型的な例と して挙げられる。また,これらの甚が感光性に悪 影響を与えない範囲でアミノ基。アミド基。カル ボキシル恭,スルホン酸基などの置換基を有して いてもよい。とくにジフェニルエーテル基,ジフ.. エニルスルホン基が望ましく用いられる。

R.杜水素、アルカリ金属イオンあるいは置換又は 無置換のアンモニウムイオンである。半導体絶録 膜の用途ではRiは水素の場合が最も望ましい。

構造単位(1)を主成分とするポリマとして、 ポリアミド酸,ポリアミドアミド酸が好ましく用

(ととで、R.o.は水素又はメチル基を表わし, n + 1 = 3, n = 1 ~ 3 である。) あるいはこれらの四級化塩などが例として挙げら れる。

具体的な例としては・

34

CH .= CH - CH NH

CH, = C(CH,) - CH, NH.

(CH,= CH -- CH,), NH

・などが挙げられる。

感光性の面から、とくにアクリル酸エステル、 メククリル酸エステルが好ましい。

アミノ基が四級化されていない化合物の場合は 構造単位(I)の Rが水素のものと組合せるのが 譲ましい。アミノ基が四級化されている化合物の 場合は構造単位(I)の Rがアルカリ金属イオン

られる。との溶液は構造単位 [I]を主成分とするポリマと化合物 [B] の他に、光開始剤、増感剤、共重合モノマあるいは基板との接着剤改良剤などを含んでいてもよい。増感剤、光開始剤はJ. Kosar 「Light Sensitive Systems] (John Wiley & Sons, Inc. New York 1965)の P 1 4 3 ~1 4 6, P 1 6 0 ~ 1 8 8 に記載されているものから 遠宜選択できる。増感剤をよび閉始剤として、ミヒラ・ケトン、ベンゾインエーテル、2 ー t ー ブチルー 9, 10 ー アントラキノン、1, 2 ー ベンゾータ、10 ー アントラキノン、4, 4 ー ビス(ジエチルアミノ)ベンゾフェノンなどが好例として用いられる。

共重合モノマとしてモノマレイミド、ポリマレイミドあるいはそれらの世後体が好ましく用いられるが、これらには限定されない。

本発明の新規な耐熱性感光材料は通常のフォト レジスト技術でパターン加工できる。基板への塗 布は、たとえば、高速回転塗布様(スピンナー) で行なうととができる。この塗布膜にネガマスク 特別昭54-145794(4)

又はアンモニウム・イオンのものと組合せるのが 望ましい。この場合、客液中にアルカリ金属の塩 化物のようを無機化合物が析出することが、沈殿。 ・再溶解あるいは距過などでとり除いておくのが 望ましい。

化合物のはポリマの全標成単位の5多に相当する当量以上、窒ましくはポリマの全構成単位の50多に相当する当量以上で、かつポリマ中の全カルボキシル茶の当量の2倍以下の割合でポリマと混合されているのが望ましい。この範囲をはずれると感光性が悪くなつたり、現像への制約が多くなる。

本発明の感光材料は通常溶液の形で調合されるが、その場合の使用される溶媒はポリマの溶解性の面から主として複性溶媒が望ましい。 極性溶媒の例としてジメチルスルホキッド、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、 ドーメチルピロリドン、 ヘキサメチルホスホロアミドなどが好ましく用いられる。

本発明の感光材料は通常溶液の形で実用に供せ

を置き、化学線を照射する。化学線としては x 標。 電子線、紫外線、可視光線などが例として挙げられるが、紫外線がとくに望ましい。ついで未離光 部を現像剤で溶解除去することによりレリーフ・ パターンをうる。現像剤はポリマの構造に合せて 連当なものを選択する必要がある。

本発明の感光材料を用いることにより耐熱性に

すぐれ、かつシャーブの端面のパターンをうるととが出来る。又、半導体に悪影響を及ぼす無機イオンを有していないパターンもえられる。 さらに又、通常用いられているフォトレジストに比較して、すぐれた耐楽品性、絶象特性、機械特性を有している。

本発明の感光材料の種々の基板への接着性を向上させるために、接着助剤を用いることも可能である。接着助剤として、ビニルトリエトキシシラン、アーメタクリルオキシブロビルトリメトキシシランなど有機ケイ 変化合物が例として挙げられる。

本発明の感光材料は半導体のパッシペーション 膜、集積回路の多層回路の絶縁膜あるいはブリン ト回路の半田付保護膜をどの形成に適用される。 さらに、高耐熱性のフォトレジストとして金属付 着やドライ・エッチング・プロセスへの応用も可 能である。さらに又、耐薬品性などの特長を生か して一般のフォトレジストの分野への応用も可能 である。

とメタノール(2部)の混合搭供で現像し、レリーフ・パターンをえた。このパターンを350℃、5分熱処理することにより耐熱性のレリーフパターンをえた。このパターンを200℃で1時間熱処理してもパターンのぼやけも熱波量もなかつた。実施例2

実施例1のポリマ溶液50g,ミヒラ・ケトン115gを30gのジメチルアセトアミドに溶解した溶液及びジエチルアミノエチルメタクリレート102gを10gのジメチルアセトアミドに溶解した溶液を混合した。

この裕液にフェニルマレイミド115g添加して混合・溶解し、ついで沪過した。実施例1と同じ方法で逸腹、露光し、ジメチルアセトアミドで現像することにより端面のシャーブなバターンをえた。このバターンを350で、5分熱処理することにより耐熱性のバターンをえた。

実施例1のポリマ溶液50g, ミヒラ・ケトン1.15gを30gのシメチルアセトアミトに溶解

突施例 3

突施例1

ジアミノジフェニルエーテル 1 1 0 Bを N ーメチルピロリドン 2 7 B B K 密解し、アミン溶液を 調合した。無水ピロメリット酸 1 2 0 B をジメチルアセトアミド 3 0 B B K 分散させ、ついでドーメチルピロリドン 1 B 4 B を加えて密解させ、酸溶液をえた。60 C のアミン溶液に酸溶液を加えて 3 時間反応させることにより、30 C で 6 0 ポアズの溶液(A)をえた。

溶液(A)50g,ミヒラ・ケトン1.15gを30gのジメチルアセトアミドに溶解した溶液及びジエチルアミノエチルメタクリレート10.2gを10gのジメチルアセトアミドに溶解した溶液を混合。炉過した。

えられた溶液をスピンナーでアルミニウム箔上に強布し、ついで100℃、5分乾燥して3μの 塗膜をえた。塗膜は強靱で、基板に充分密着していた。塗膜の上に続模様のマスクを密着させ、 23cmの距離から500Ψ高圧水銀灯で10分間 露光した。露光後、ジメチルホルムアミド(5部)

した溶液及びシエチルアミノエチルメタクリレート 1.02gを10gのシメチルアセトアミドに溶解した高なを混合した。この溶液にフェニルマレイミド 1.15g添加して、混合・溶解し、ついで河過した。実施例1と同じ方法で塗膜・露光し、Nーメチルビロリドンで現像することにより端のシャーブなパターンをえた。このパターンをえた。

実施例 4

耐熱性のパターンをえた。

突施例 5

ジアミノジフエニルエーテル 5 3.6gをジメチ ルアセトアミド445gとリーメチルピロリドン 4 4 5 g の混合潜族に溶解し、さらにプロピレン オキシド 3 1.1 g 混合答解して, - 1 0 c に冷却 する。との蓄液に4ークロロホルミル無水フタル ・敵5648を3回に分けて添加し、添加終了接室・ 温に戻し、3時間反応を継続し、ポリマ落放(B) をえた。30℃での粘度は10ポアメであつた。 ポリマ溶液(B)50g。 ミヒラ・ケトン 0.55 gを11gのジメチルアゼトアミドに溶解した器 液: ジエテルアミノエチルメタクリレート 2.7 g を混合搭解し、さらにフェニルマレイミドQ55 8 を添加溶解した。この溶液を戸過し、実施例 1 と同じ方法で、盗腹、露光し、ジメチルアセトア ミド(8部)とメタノール(2部)の混合器族で 現像し、皮好なパターンをえた。このパターンを 350 t, 5分熱処理して耐熱性のパターンを充 た。

アンモニア水溶液で現像し、レリーフ・パターンをえた。とのパターンを200で10分、ついで350で5分熱処理することにより耐熱性のパターンをえた。

寒焼倒 7

実施例 6 のポリアミド酸溶液(の 5 0 g 化, フェニルマレイミド 0.55 g およびミヒラケトン 0.55 g をジメチルアセトアミド 6 g に 答解した溶液を添加混合した。 この溶液にメタクリル酸エチルトリメチルアンモニウム塩化物 4.6 2 g をメタノール 5 g とジメチルアセトアミド 5 g の混合溶媒に茶解した溶液を添加混合して感光液を調合した。

実施例 8

実施例 6 のポリアミト酸薔薇 5 B g lt. シアリルアミン 2.5 6 g を蒸留水 4 g と ジメチルアセト

実施例ら

4. 4 ーシアミノジフエニルエーテル110gを
N ーメテルー2ーピロリドン/シメチルアセト
ミド=50/50 (重量比)からなる混合者施
1000g に溶解し、アミン溶液を調合した。次に
たのアミン溶液をアイスパスで30℃以下に保ちながら、無水ピロメリット酸を転加をではたのながら、無水ピロメリット酸を転間反応させたのながした。無水ピロメリット酸を転間反応させたといる。 がら、無水ピロメリット酸をがでである。 からなる。 本がら、無水ピロメリット酸をがでです。 ながら、無水ピロメリット酸をがです。 ながら、無水ピロメリット酸をができたでです。 ながら、無水ピロメリット酸をがです。 ながら、無水ピロメリット酸をがです。 ながら、無水ピロメリット酸をがです。 ながら、たった。 本でそのボリアミド酸溶液(こ)をえた。

港被(C) 50 gに 2 ービニルビリジン 2.7 7 g,フェニルマレイミド 0.5 5 g およびミヒラケトン 0.5 5 g をジメチルアセトアミド 6 g に 程解した 潜液を添加 混合した。

えられた溶液をスピンナーでアルミ箔上に塗布 し、ついで100℃、2分乾燥して5μの塗膜を えた。以下実施例1と同じ方法で露光後、14%

アミド 5 B の混合溶解に溶解した溶液を添加混合 した。ついでフェニルマレイミド 0.5 5 B および ミヒラケトン 0.5 5 B をジメチルアセトアミド 6 B に溶解した溶液を添加し、感光液を調合した。

えられた感光液を実施例 6 と同じ方法で造版・ 単光後・Nーメチルー2 ーピロリドンで現像し、 レリーフ・パターンをえた。このパターンを 200 に10分・ついで350 に5分熱処理することに より耐熱性のパターンをえた。

存許出願人 、東 レ 株 式 会 社

特朗昭54-145794 (7)

手 統 橧 正 巻 53.12.25 昭和 年 月 日

特許 庁 長官 (担当審査官

夏 コードル

・1. 事件の表示

函和 53 年 特許 顧 第 43288 号

2. 発明の名称

耐熱性感光材料

3. 補正をする者

事件との関係 特許出職人

住 所

東京都中央区日本橋室町二丁目2番地 (315) 東 レ 株 式 会 社

代表取締役 # 幸 水 華 色

- 4. 楠正命令の日付 自発
- 5. 補正により増加する発明の数 なし
- 6. 補 正 の 対 象 明細書の「特許請求の範囲」をよび 「発明の詳細な説明」の概 -
- 7. 補正の内容

ij

(0.10.25)

メチルホルムアミド・ジメチルアセトアミド・N ーメチルピロリドンのような極性溶媒・アルカリ 水溶液などが剝離剤として好ましく用いられる。 熱処理をしてイミド閉環をした場合は、ヒドラジン・ヒドラート、ヒドラジン・ヒドラートとエチ レンジアミンの混合溶媒・強アルカリ水溶液・そ の他の公知のポリイミド・エツチング剤が用いられる。いずれも通常温度が高い方が剝離速度が速い。

本発明の感光材料は、半導体のパッシペーション腺、集積回路の多層配線の絶縁膜、集積回路のイオン注入の保護膜、半田付けの境界を画する半田ダム、集積回路のアイソレーション用帯を埋める樹脂、集積回路のファイン・パターン形成時に用いられるリフト・オフ法用のリフト・オフ材、あるいはブリント回路」

(5) 闭第22頁9行目

「パターンをえた。」の次に下記の文を追加する。

(1) 明細書第1頁目

特許請求の範囲を別紙の通り補正する。

(2) 同第4頁20行目

「との糸は」を「との系は」と槍正する。

(3) 同第14頁13行目

「自体と使用可能」を「自体が使用可能」と補 正する。

(4) 同第15頁11行目~15行目

「オキンプロピルトリメトキシシランなど…… ……プリント回路 Jを下記の通り補正する。

「オキンプロピルトリメトキシンラン、ァーグ リンドキシプロピルトリメトキシシラン、ァーア ミノプロピルトリメトキシシラン、ァーアミノブ ロピルトリエトキシンランなど有根ケイ案化合物・ アルミニウムアセチルアセトホートなどのアルミ ニウム・キレート化合物が例として挙げられる。

本発明の感光材料の塗膜を形成させた後,不要部を除去したい場合は適当な剝離剤によることが可能である。熱処理前の塗膜の場合は露光部,未 第光部にかかわらず、シメチルスルホキシド、シ

200

「実施例 9

4.4 ニッフェールエーテル 100.1 gをNーメチルー2ーピロリドン 1480 g に密解し、10 でに冷却後、33、4.4ーペンプフエノンテトラカルボン酸二無水物 161.1 gを粉末で添加した。次に反応系内の温度を55 でに保ち2 hrs 反応させ、30 でに冷却した。このようにして得られたボリアミド酸溶液にメタクリル酸ジメチルフェチル 157.3 g、ミヒラーズケトン 13.1 gを液を得た。
光液を得た。

ィーアミノプロピルトリメトキシンラン処理をした酸化ケイ素被膜付シリコーン・ウエーハ上にスピンナーでこの感光液を塗布し、80 c 20 min 乾燥後、4 μの塗膜を得た。次にこの膜を500 w の超高圧水銀灯で23 m の路離から接触マスクを通して60 sec 照射後・ジメチルアセトアミド/メタノール/イソプロパノール=50/30/20 (容徴比)からなる溶液で現像し、アセト

特許請求の範囲

(1) A. $\left\{ co - R_1 - conH - R_2 - NH \right\}$ (1)

$$-R_1 - CONH - R_2 - NH +$$

$$(COOR_3)_n$$

(ただし、R、、R。は芳香族環状基を、R。は水素、アルカリ金属イオン又はアンモニウム・イオンを表わす。nは1又は2である。000R。はアミド基に対してオルト又はペリの位置に結合している。) なる構造単位(1)を主成分とするポリマと、

B・化学線により2量化又は重合可能な炭素ー 炭素二重結合及びアミノ基又はその四級化塩を含む化合物(II)と、

c . 必要に応じて加える増感剤。光開始剤。共 重合モノマ

とからなる耐熱性感光材料。

手 綾 楠 正 書 54.6.13 昭和 年 月 日

袋 許 宁 長 官 殿

(担当審査官

製 コードル

- 1. 事件の表示
- 昭和53年特許願第43288号
- 2. 発明・の名称:

耐熱性感光材料

ンでリンスした。このようにして得られたレリー

30 min 熱処理し、端面のシャープなパターンを

得た。次にこのパターンにNTカツターを用いて

切り傷を入れ、切り傷と直角方向にニチバン雑製

のセロテーブを貼りつけ、セロテーブを剝離した

時パターン膜は剝離しなかつた。」

フパターンを 150、 300、 350(t) の 温度で各

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

住 所 東京都中央区日本橋室町二丁目2番地名 新 (315) 東 レ 株 式 会 社 仕手的終め

- 4. 補正命令の日付 自発
- 5. 補正により増加する発明の数 なし
- 6 補正の対象

明細書の「発明の詳細な説明」の概

7. 補正の内容

特許庁

(1) 明細書第 1 3 頁 2 0 行目

「行なりことができる。この盆布膜」を次の通 り補正する。

「行なりととができる。基板への塗布は通常1回塗りで行なわれるが、均一な膜厚の厚膜形成あるいはピンホールの少ない薄膜形成などを目的とする場合は2回以上の多数回塗りが好ましく用いられる。この塗布膜」

(2) 同第14頁10行目

「エタノール, その他の」を「エタノール。水, その他の」と補正する。

(3) 同第14頁14行目

「場合もある。現像後, 」を「場合もある。又, ァープチロラクトンとメタノールの混合溶媒も使用できる。現像後, 」と補正する。 特許法第17条の2の規定による補正の掲載昭和 53 年特許顯第 43 288 号(特開昭 54 - 1457) 4 号 昭和 5年11月14日 発行公開特許公報 54-1468 号掲載) については特許法第17条の2の規定による補正があったので下記のとおり掲載する。

Int. Cl ² .	識別 紀号	庁内整理番号
C089 73/10		2102 43
G03C 1/68		6791 2h
G03F 1/08		2267 ZH
HOIL 21/302		6741 SF

(1) 明細書第2頁3行~4行目

「パッシベーション層としては一般に」を「パッシベーション層として有用である。半導体工業において固体案子の絶縁層あるいはパッシベーション層としては一般に」と補正する。

(2) 同 第 5 頁 1 9 行目

「レリーフ・パターンを間接的に」を「レリーフ・パターンを得ている。レリーフ・パターンを間接的に」と補正する。

(3) 同 第4 頁 1 4 行目

「との糸は」を「この系は」と補正する。

(4) 同 第10頁8行目

$$\begin{array}{c} \text{C } \text{CH}_2 = \text{CH}_3 \\ \text{COOCH}_2 \text{CH}_2 \text{N} < \text{CH}_3 \\ \text{OH}_4 \end{array} \quad \stackrel{\text{\tiny \mathcal{L}}}{\longrightarrow} \quad \\ \end{array}$$

$$\Gamma CH_2 = C < \frac{CH_3}{COOGH_2CH_2N} < \frac{CH_3}{CH_3}$$
 と補正する。

手 統 独 正 曹 (2) _{昭和}56. 章 29 _{月 日}

特許庁長官 島田 春 樹 殿

1. 事件の表示

昭和53年特許顧第 43288号

2. 発明の名称

耐熟性感光材料

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

住 所 東京都中央区日本橋室町2丁目2番地

名称 (315) 東レ株式会社

- 4. 補正命令の日付 自 発
- 5. 補正により増加する発明の数 0
- 6. 補 正 Ø 対 象 明細書の「発明の詳細を説明」の欄
- 7. 補正の内容



THIS PAGE BLANK (USPTO)